

(11)Publication number:

59-058015

(43) Date of publication of application: 03.04.1984

(51)Int.CI.

CO8F297/04

(21)Application number: 57-168433

(71)Applicant: JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO

LTD

(22)Date of filing:

29.09.1982

(72)Inventor: MURAMORI KUNIHIKO

YAMAMOTO KAZUO OOSHIMA NOBORU YOSHIMURA YOSHITO

### (54) AROMATIC VINYL COMPOUND BLOCK COPOLYMER RESIN

## (57)Abstract:

PURPOSE: To prepare the titled resin having excellent transparency, impact resistance, and high-temperature thermal strain characteristic, and suitable as a food container, packaging material, etc., by using a conjugated diene compound and an aromatic vinyl compound having nucleus-substituted alkyl group in place of styrene.

CONSTITUTION: The objective resin composed of (A) 70W98wt% of a monomer of an aromatic vinyl compound nucleus—substituted with alkyl group (preferably p-methylstyrene) and (B) a conjugated diene monomer (e.g. butadiene), is prepared by polymerizing the component (A) and and the component (B) in an organic solvent such as cyclopentane in preferably in the presence of n-butyllithium catalyst at 30W100° C. The above resin is preferably the one having a structure containing a polyfunctional coupling residue obtained by using a silicon compound such as silicon tetrachloride, etc. as a coupling agent, from the viewpoint of the balance of physical properties.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

#### (19) 日本国特許庁 (JP)

### ①特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭59—58015

⑤Int. Cl.³
C 08 F 297/04

識別記号

庁内整理番号 7167-4 J ❸公開 昭和59年(1984)4月3日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

**砂芳香族ビニル系ブロック共重合体樹脂** 

②特 顧 昭57—168433

②出 願 昭57(1982)9月29日

@発 明 者 村守邦彦

東京都中央区築地2丁目11番24 号日本合成ゴム株式会社内

@発 明 者 山本和生

東京都中央区築地2丁目11番24 号日本合成ゴム株式会社内 ⑫発 明 者 大嶋昇

東京都中央区築地2丁目11番24 号日本合成ゴム株式会社内

⑫発 明 者 吉村嘉人

東京都中央区築地2丁目11番24 号日本合成ゴム株式会社内

切出 願 人 日本合成ゴム株式会社

東京都中央区築地2丁目11番24

号

個代 理 人 弁理士 伊東彰

明細

1. 発明の名称

芳香族ピニル系プロック共重合体樹脂

#### 2. 特許請求の範囲

- (i) アルキル基で核置換された芳香族ピニル化合物を主成分とする芳香族ピニル化合物と共役ジェン化合物とからなり、かつ該芳香族ピニル化合物の含有量が70をこえ98重量をまでである芳香族ピニル系プロック共取合体樹脂
- (2) アルキル基で核関換された芳香族ビニル化合物が実質的にローメチルステレンである特許 請求の範囲第(1)項記服の芳香族ビニル系プロック共重合体樹脂

#### 3. 発明の詳細な説明

本発明は高度の透明性と良好な耐衝撃性を有し、かつ比較的高い熱ひずみ温度を有する芳香族ビニル系プロック共重合体樹脂に関する。

従来からジェン系プロック共重合体としてS - B 型、S - B - S 型、(S - B )√ (S - B )√ 型などのスチレンープタジエンプロック共取合体が知られ、 適度な熱可関性に基づく加工性と 良好な透明性を有し、各種の用途に使用されて いる。

しかしながらこれらのブロック共直合体においても、その特性のいくつか、例えば透明性、耐衝撃性、高温熱ひずみ特性等について一層の改良、改質が要望されている。

かかる観点から本発明者らは鋭意研究の結果、プロック共准合体としてスチレンに代えてアルキル基で核関換された芳香族ビニル化合物を主成分とする芳香族ビニル化合物を使用することにより、従来のスチレンープタジエンプロック共真合体に比べ、透明性、耐衝撃性、および高温時の熱ひずみ特性が優れた芳香族ビニル系プロック共真合体樹脂が得られることを見出し本発明に至った。

すなわち本発明は、アルキル基で核間換された芳香族ビニル化合物を主成分とする芳香族ビニル化合物を主成分とする芳香族ビニル化合物と共役ジエン化合物とからなり、か

つ該芳香族ビニル化合物の 有田が70をこえ 98重量をまでである芳香族ビニル系プロック 共重合体樹脂に関するものである。

本発明のプロック共重合体樹脂としては次のような構造の共重合体をあげることができ、またこれらを更に変性することも可能である。

 $(S-B)_k$ ,  $(S-B)_{\overline{l}}$  S,  $(B-S)_{\overline{l}}$  S,  $(B-S)_{\overline{l}}$  S

(式中Bは共役シエン化合物を主とする質合体プロック、Sはアルキル基で核壁換された芳香族ビニル化合物を主成分とする芳香族ビニル化合物の貫合体プロックを表わし、 k=(~5、 =1~5、 =2~6、 =1~5の整数、Xは多官能カップリング剤残差を表わす。)

これらのブロック共重合体のうち、 $(S-B)_k$ 、 $((S-B)_n)_m X$ 、 $((B-S)_{n-1m} X$  が物性パランス上より好ましいものであり、 $((S-B)_{n-1m} X$  および $((B-S)_{n-1m} X)$  が更に好ましいものである。

本発明のブロック共敢合体樹脂中の上記アルキル基で核機模された芳香族ビニル化合物の含有量は、好ましくは70重置多以上、更に好ましくは90重世多以上である。

本発明のブロック共敢合体樹脂は通常、リビングアニオン貮合により製造することができる。

\*は1~5の整 であって、引張強度の耐か ら好ましくは2~5である。 k が6以上である 場合にはプロック共重合体の弾性的性質が低下 するので好ましくない。しは1~6の整数であ り、6以上である場合は弾性的性質が低下する。 mは2~6の整数であって、2以下では引張強 促が小さく、またカップリング剤の官能務の数 から上限は6となる。nは1~6の整数であり、 6 以上の場合はプロック共重合体の弾性的性質 が低下するので好ましくない。Xとしては特に 間限はないが、ケイ素化合物、スズ化合物、多 塩基酸エステル、多エポキシ化合物、多ハロゲ ン化アルキル、多ピニルベンゼンなどのカップ リング剤の改善である。この中では四塩化ケイ 素などのケイ素化合物が好ましい。

本発明で言う共役ジェン化合物としてはブタジェン、インプレンなどがあげられる。またアルキル基で核置機された芳香族ビニル化合物としては炭素数が1~3のアルキル基を有するものが好ましい。この例としてはプロビルスチレ

また他られるプロック共重合体樹脂は本発明で必要とする製件を満足するものであれば完全プロック共重合体であっても、また制蔵プロック 共重合体であってもよい。

本発明の芳香族ビニル系プロック共取合体樹脂を製造するには例えばモノリチウム炭化水器化合物触媒が用いられ、かかる触媒・ナウム、イープチルリチウム、 sec ープチルリチウム、イソロビルリチウム、フェニルリチウム等があけられるが特にロープチルリチウムが発しいかけられるが特にロープチルリは、 敵終共産合体を行るのに用いられる全単が休10009当り、

$$M = \frac{100}{100} \times 10^3$$

で表わされ、との M が 3 × 10\* ~ 50 × 10\* の 範 期 K あることが 望ましい。 M が 3 × 10\* 以下では 衝撃 強度が劣り、 M が 50 × 10\* 以上では共散合体の 成形加工性が劣る。

本発明の芳香族ピニル系でク失度合体側別を作用いられる炭化水水溶解として、シクロペンタン、シクロペンタン、キンレンとはないのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、シクロペンタン等の上記では、カーターを 7.8 以上にして使用すればよ

重合に際して、共役ジェンとアルキル基で核 置換された芳香族ビニル化合物との混合物の裔 削中の設度は5~25重量まであることが好ま しいが、これに限定されない。

斯合福度は润常10℃~150℃、 特化30℃~100℃であることが望ましい。 重合温度が10℃未満では重合速度が小さく、150℃を越えると活性リチウムが失活する。

本発明の芳香族ビニル系プロック共重合体は

本発明の芳香族ビニル系プロック共取合体側脂の芳香族ビニル化合物含散は70をこえ98 重批多まで、好ましくは75~95 重乱多である。芳香族ビニル化合物が70 重提多以下では樹脂としての引張強度が充分でなく、98 重散 多を超えると衝騰強度が劣る。

本発明のブロック共派合体側脂の特徴は従来のブロック共派合体に比して高度の透明性と良好な耐衝象性を有し、かつ比較的高い熱ひずみ温度を有することである。

本発明のプロック共取合体樹脂はそのままで、あるいは着色して通常の熱可塑性樹脂と同様の加工手段によって各種成形品、シート、フィルムなどの押出成形品並びにそれらを真空、圧空などによって熱成形した成形品を製造することができ、具体的には食品の容器・包装材、背果物、塩子類の包装フィルムなど広範な容器・包装材分野に使用することが出来る。

そのほか射出成形、吹込成形方法などによる 玩具、日用品、雑貨、弱電部品の分野など、通 次に例示する方法によって製造されるが、これ に限定されるものではない。

すなわち、先十芳香族ビニル単鼠体の漁当量を重合し、その重合体溶液に共役ジェン単量体の規定量を追加重合した後、さらに芳香族ビニル化合物、非役ジェンの順で適当回、追加重合する方法である。

他の方法は芳香族ピニル単計体と我役ジェン単小体の混合単計体を取合したのち、その取合体溶液に芳香族ピニル単址体と共役ジェン単小体の混合単層体の規定器を追加し取合することを適当回数級返す方法である。

さらに他の方法は芳香族ピニル単惟体と共役ジェン単世体の混合単単体を重合したのち、 その重合体密放に混合単位体の規定制造加し、取合を維返し、 さらに四塩化スズ、四塩化ケイ 火、ジブロモエタン、 アジピン酸ジエチル、 ジピニルベンゼンなどの多官能カップリング 削でカップリングすることにより重合体を得る方法である。

常の汎用熱可塑性樹脂が用いられる用途に使用することができるが、特に可塑剤も含まないので食品容器・包装材分野を中心とする透明性が要求される分野に好適に使用することができる。更に他の熱可環性樹脂たとえば、ステレン系樹脂、メレフィン系樹脂、メタクリル系樹脂と過常の手段で任意に混合して使用することもできる。

以下化本発明の実施例をあげて詳細に説明するが、本発明の主旨を超えない限り、本発明が限定されるものではない。

#### 実施例1

網案ガス寮開気下において1,3-ブタジエンと p-メチルスチレンとの重量比35:65の単掛体混合物659を含む15重射 カンクロヘキサン溶液に n-ブチルリチウムを活性なリチウムとして2.25ミリモルを加え、70℃で2時間酸合し、全単単体の99重散 あ以上が共産合したのち、その度合溶液にさらに1,3-ブタジエンと p-メチルスチレンとの低量比25:75

寛昭59- 58015(4)

の単計体混合物 1 7 5 9 7 合む 1 5 度 份 8 シクロヘキサン解放を加え、70 ℃ で 5 時間 重合させて追加単量体混合物の9 9 度 順 8 以上が共重合したのち、2.5 8 の2,6 ージターシャリーブチルーロークレゾールを加え、この共重合体樹脂(試料 A )を乾燥し物性を測定した。比較例 1

pーメチルスチレンの代りにスチレンを使用した以外は実施例1と全く同じ条件で重合し、1,3ープタジェンとスチレンとの共重合体樹脂(試料13)を得、物性を測定した。得られた物性を表1に示す。

(以下余白)

- I

, ş	Ŕ	· · · a	数 存 A	就 科 B	試 験 法
<b>₹</b>	nr.			(比較例1)	
122	フローインチッ	メルトフローインデックス(G条件)	4.8	4.6	JIS-K 6871
1918年	引張降伏強度	( Kg / cai )	185	174	
引援型	引强跛断伸び	, <del>4</del>	300	350	
1200	1Z0D衡擊強度	( Kg Cm/cm)	5,4	4.3	ŧ
全光	全光觀透過率	(%)	9.4	8 8	ASTMD-1003
HAZE	63	(*)	2.3	3.0	Ł
- K カッ	アカット軟化点	(c)	104	6 7	JIS-K7206

表-1 化示すととく、本発明の方法による試料 A は試料 B に比して、特に全光線透過率、ヘイズ アイソット 衝撃、高温熱ひずみ特性 (ビカット軟化温)が低れている。

なお試料 A , 11 中の p ーメチルスチレン、またはステレン合有能は 7 2 度能 8 であった。 実施例 2

観黙芽朗気下で1,3-ブタジェンとPーメチルスチレンとの取付比10:90の単低体混合物1009を含む15面似めシクロヘキサン解なにロープチルリチウム3.00ミリモルを加え、60℃で2時間取合したのち、1,3-ブタジェンとPーメチルスチレンとの選単比20:80の単低体混合物1409を含む15重散あシクロヘキサン溶液を加え、70℃で3時間重合し、全単量体の99重拡が以上が共重合したのた、四塩化ケイ素を0.75ミリモル加え、70℃で1時間カップリンク反応を行った。2.59の2,6-ジターンャリプチルーPークレノールを加え、この共産合体樹脂(試料C)

を乾燥して物性を測定した。

比較例-2

pーメチルスチレンの代りにスチレンを用いた以外は実施例2と全く同様に難合し、共重合体樹脂(試料I))を得、物作を制定した。

測定結果を表-2に示す。

(以下余白)

氤	<b>6</b>	質ない	阿	a	拡	孫	
			(比較例2)				
メルトフローインチックス( G条件)	クス( G条件)	6.0	8.0		18-1	JIS-K 6871	
引張降伏強度	( Kg/cd)	385	362		₹.		
引張破断伸び	(%)	18	2.0	<del>-,</del> -	•		
IZOD 衝擊強度	( Kg cm/cm)	3.1	2.4		•		
全光線透過率	8	93	68	. ~	STM	ASTM D-1003	
HAZE	( A )	2.8	3.2		*		
アカット軟化点	(2)	105	86		18-	J18-K7206	

報来界開気下で P ーメチルスチレンを 7 2 9 含むトルエンの 1 5 重散 多溶液に n ープチルリチウム 1.00 ミリモルを加え、 7 0 でで 3 時間 電台したのちイソプレンを 1 6 9 含むトルエンの 1 5 重射 多溶液を加え、 7 0 でで 1 時間 東合したのち、 さらに P ーメチルスチレンを 1 5 2 9 含むトルエンの 1 5 重張 多溶液を加え、 7 0 で 3 時間 進合した。

2.5 g の 2,6 - ジーターシャリプチルーロークレゾールを加え、この共重合体樹脂(試料F)を得、物性を測定した。

測定結果を表一3に示す。

(以下余白)

特開昭59-58015(5) 表-2に示すどと 本発明の方法による試料 Cは試料 Dに比して、特に全光線済過率、ヘイズ アイソット衝撃、ビカット軟化が優れている。

(なお試料C, D中のpーメチルスチレン、またはスチレン含有率は84 預があであった。) 実施例3

要案界囲気下でインプレンと p ーメチルスチレンとの電散比10:90の単い体混合物809を含む15重散 メクロヘキサン溶液に n ーでで2時間 頂合したのち、インプレンと p ーメチルスチレンとの重量比5:95の単位体混合物の5:95の単位体混合物が1609を含む15重散 ランクロール を かんこう 100 を 3 時間 重合し、 追加 重合した が が かんこう 100 を 3 まが 100 を 3 まが 100 を 4 が 100 を 6 が 100 を 7 チルーp ークレゾールを 加えた の 共 100 に 100 を 100 を 100 に 1

頂	<b>as</b>	数本	2 茶 15	政委
メルトフローインデックス(G条件)	クス (G条件)	2.3	2.1	JIS-K 6871
引張降伏強度	(R9 / cd)	388	383	ì
引張後断伸び	(%)	9	9	,
IZOD 個勢強度	$(K_{q cm}/cm)$	2.1	3.8	k
全光椒透過率	(4)	9.2	9.2	ASTM D-1003.
HAZE	(4)	2.9	3.5	*
ピカット軟化点	(α)	110	105	J18-K7206

聚 — 3

(なお試料は、ド中のアーメデルスチレン含有 你は93重量がであった。)

> 特許出願人 日本合成ゴム株式会社 代理人 弁理士 伊 東 彩